DIALOG(R)File 352:Derwent WPI

(c) 2002 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

008915352

WPI Acc No: 1992-042621/199206 XRAM Acc No: C92-018720 XRPX Acc No: N92-032783

Particles of tetra-calcium phosphate coated with apatite - prepd. by

hydration, used with aq. acid to form hardenable compsns., useful as bone

and tooth material

Patent Assignee: OSAKA CEMENT KK (OSAC-N); SHARP KK (SHAF)

Inventor: IKEGAMI S; IMURA A; SAITO T

Number of Countries: 004 Number of Patents: 015

Patent Family:

	Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date V	Veek	
	DE 4124898	Α	19920130	DE 4124898	Α	19910726	199206	В
	GB 2246770	Α	19920212	GB 91116201	Α	19910726	199207	
	JP 4089307	Α	19920323	JP 90200071	Α	19900727	199218	
	JP 4085922	Α	19920318	JP 90200021	Α	19900728	199219	
	JP 4139050	Α	19920513	JP 90262903	Α	19900928	199226	
	GB 2276372	. A	19940928	GB 9116201	. A	19910726	199436	
				GB 949902	Α	19940518		
	GB 2276372	В	19950315	GB 9116201	Α	19910726	199514	
				GB 949902	Α	19940518		
	GB 2246770	В	19950329	GB 9116201	Α	19910726	199516	
1	US 5409982	Α	19950425	US 91728683	Α	19910712	199522	
	•			US 9374154	Α	19930609		
	JP 95068044	B2	19950726	JP 90200071	Α	19900727	199534 N	1
	JP 96005705	B2	19960124	JP 90262903	Α	19900928	199608	•
V	US 5536575	Α	19960716	US 91728683	Α	19910712	199634	
				US 9374154	Α	19930609		
				US 94360330	Α	19941221		
ł	US 5569490	Α	19961029	US 91728683	Α	19910712	199649	
				US 9374154	Α	19930609		
	•			US 94360330	Α	19941221		
				US 95458713	Α	19950602		
	JP 2592984	B2	19970319	JP 90200021	Α	19900727	199716	
/	US 5652016	\mathbf{A}^{\cdot}	19970729	US 91728683	Α	19910712	199736	
				US 9374154	Α	19930609		
				US 94360330	Α	19941221		
				US 95458713	Α	19950602		
				US 96626380	Α	19960402		

Priority Applications (No Type Date): JP 90262903 A 19900928; JP 90200021 A 19900727; JP 90200071 A 19900727

Patent Details:

Patent No K	Kind Lan	Pg Main IPC	Filing Notes
JP 4089307	Α	13 P	
JP 4139050	Α	. 8 P	
GB 2276372	· A	43 P	Derived from application GB 9116201
GB 2276372	В	Ρ .	Derived from application GB 9116201

US 5409982	Α	21 P	Cont of application US 91728683
JP 95068044	B2	10 P	Based on patent JP 4089307
JP 96005705	B2	6 P	Based on patent JP 4139050
US 5536575	Α	20 P	Cont of application US 91728683
			Div ex application US 9374154
			Div ex patent US 5409982
US 5569490	Α	20 P	Div ex application US 91728683
			Div ex application US 9374154
			Div ex application US 94360330
			Div ex patent US 5409982
JP 2592984	B2	3 P	Previous Publ. patent JP 4085922
US 5652016	Α	20 P	Cont of application US 91728683
			Div ex application US 9374154
	•		Div ex application US 94360330
			Div ex application US 95458713
			Div ex patent US 5409982
			Div ex patent US 5536575
			Div ex patent US 5569490
DE 4124898	Α	P	
GB 2246770	Α	P	
JP 4085922	Α	P	
GB 2246770	В	P	

Abstract (Basic): DE 4124898 A

Particles of tetra-Ca phosphate coated with apatite are claimed. The apatite-coated particles of tetra-Ca phosphate are prepd. by hydration of particles of tetra-Ca phosphate (claimed). USE/ADVANTAGE - A setting compsn. contg. 100 pts. wt. of the coated particles and 5-80 pts., calc. as acid, of an aq. soln. of an acid is claimed. The mixts. harden to materials which have affinity with the living body and can be used as synthetic bone or tooth materials. The properties of the hardened material are at least as good as those of conventional biological material, and the physical properties are at least equiv. to those of hardened materials which have no affinity with the living body, e.g. Zn phosphate cement. (19pp

Title Terms: PARTICLE; TETRA; CALCIUM; PHOSPHATE; COATING; APATITE;

PREPARATION; HYDRATED; AQUEOUS; ACID; FORM; HARDEN; COMPOSITION;

USEFUL; BONE; TOOTH; MATERIAL

Derwent Class: A14; A96; D21; D22; E33; P34; P42; P73

International Patent Class (Main): B05D-007/00; B32B-005/16; C01B-025/32;

C04B-028/34; C08K-003/32; C30B-001/02

International Patent Class (Additional): A61K-006/033; A61K-006/06;

A61K-033/42; A61L-002/16; A61L-027/00; C04B-012/02; C04B-022/16;

C04B-024/26; C04B-028/23; C08L-033/02; C08L-035/00; C23C-016/24;

C23C-016/56; C30N-001/02; H01L-021/20; H01L-021/205; H01L-021/324;

C04B-024-08; C04B-028/34

File Segment: CPI; EngPI

DIALOG(R)File 347:JAPIO

(c) 2002 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

Image available 03720822

MANUFACTURING METHOD OF SILICON THIN FILM

PUB. NO.:

04-085922 [JP 4085922 A]

PUBLISHED:

March 18, 1992 (19920318)

INVENTOR(s): UEDA TORU

APPLICANT(s): SHARP CORP [000504] (A Japanese Company or Corporation), JP

(Japan)

APPL. NO.:

02-200021 [JP 90200021]

FILED:

July 28, 1990 (19900728)

INTL CLASS:

[5] H01L-021/20; C23C-016/24; C23C-016/56; C30B-001/02;

H01L-021/205; H01L-021/324

JAPIO CLASS: 42.2 (ELECTRONICS -- Solid State Components); 12.6 (METALS --

Surface Treatment); 13.1 (INORGANIC CHEMISTRY -- Processing

Operations)

JOURNAL:

Section: E, Section No. 1229, Vol. 16, No. 307, Pg. 104, July

07, 1992 (19920707)

ABSTRACT

PURPOSE: To effectively form a polycrystalline silicon thin film in which crystal defects are remarkably reduced by a method wherein an amorphous silicon layer is formed on an insulating substrate by a vapor growth method, it is crystallized by processing under an inert gas atmosphere, and it is anneal- processed at a specific temperature under the inert gas atmosphere.

CONSTITUTION: An amorphous silicon layer 2' under a nitrogeon circulation is formed on a quartz substrate 1 by a CVD method, and a substrate for forming the amorphous silicon layer is heat-processed at 500 to 700 deg.C under the nitrogeon gas circulation to convert it into the polycrystalline silicon layer 2 of crystal grain diameter 0.5.mu.m. Next, the substrate formed multiple crystal silicon layer is anneal-processed at a temperature of 900 deg.C or highe under the nitrogeon gas circulation with employment of a lamp anneal device, and a silicon thin film 4 wherein crystal defects one improved is obtained.

② 公 開 特 許 公 報 (A) 平4−85922

5 Int. Cl. 5

織別記号

庁内整理番号

@公開 平成4年(1992)3月18日

H 01 L 21/20 C 23 C 16/24 16/56 C 30 B 1/02 H 01 L 21/205

9171-4M 8722-4K 8722-4K 8924-4G 7739-4M

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全3頁)

60発明の名称

シリコン薄膜の製造方法

飼特 頭 平2-200021

②出 願 平2(1990)7月28日

徹 大阪府大阪市阿倍野区長池町22番22号 シャープ株式会社

内

勿出 顋 人 シャープ株式会社

大阪府大阪市阿倍野区長池町22番22号

四代 理 人 弁理士 野河 信太郎

明細膏

1. 発明の名称

シリコン薄膜の製造方法

2. 特許請求の範囲

1. 絶縁基板上に、非晶質シリコン層を気相成 長法で形成し、この非晶質シリコン圏を不活性が ス雰囲気下で約500~700℃の温度で処理して結晶 化させ、次いで不活性がス雰囲気下で900℃以上 の温度でアニール処理することからなるシリコン 譲渡の製造方法。

3.発明の詳細な説明

(イ)産業上の利用分野

本発明は、シリコン輝鶴の製造方法に関する。 さらに詳しくは各種半導体素子の基材や母材となるシリコン輝度の製造方法に関する。

(ロ)従来の技術

従来から、各種半導体素子の基材や母材として シリコン薄膜(罪み500人~1 gm程度)が用いられており、このシリコン薄膜の物理化学的特性が 半導体素子の性能に大きな影響を及ぼすことが知

られている。

例えば、シリコン草族からなる草族ドランジスタ(TFT)を利用したS-RAMにおいては、業子の低消費電流化の為に、TFTのリーク電流の低減と、メモリセルの安定化の為に、TFTのオン電流の増大が要求される。そして、この要な性能を満たすには、気相成長して得られた多結晶シリコン草族中における結晶粒界、結晶粒内の欠陥、すなわち局在単位をできるだけ低減させることが必要である。

例えば、シリコン薄膜を形成する代表的な手法として、SIH。を原料ガスとして用い、不活性ガス雰囲気下、約600℃程度の温度下で多結鼻シリコンを気相成長する方法が知られている。しかし、このような方法では、結晶性の大きな(例えば、数(m))多結鼻シリコン薄膜を得るのは困難であり、結晶欠陥ことに結晶粒界での欠陥が減少されたシリコン薄膜は得られない。

そこで、SiH。又はSiaH。を原料ガスとして用い、不活性ガス雰囲気下約500℃の温度下で

非品質シリコンを気相成長させ、次いで同じく不 活性ガス雰囲気下で800℃程度の温度で処理して 多結晶化させる方法も行われている(非晶質~多 晶化法)。

(ハ) 発明が解決しようとする課題

上記非基質-多結基化法においては、大きな結 品粒(場合によっては0.5mm以上)の多結基シリ コン薄膜を得ることができる。

しかしながら、このようにして得られた多結晶 シリコン薄膜には結晶粒中に多数の欠陥が存在す るという関重があった。

本発明はかかる状況下なされたものであり、ことに結晶欠陥が著しく減少された多結島シリコン 薄裏を効率良く形成することができる方法を提供 しようとするものである。

(二)課題を解決するための手段

かくして本発明によれば、絶縁基板上に、非品質シリコン層を気相成長法で形成し、この非晶質シリコン層を不活性ガス雰囲気下で約500~700℃の温度で処理して結晶化させ、次いで不活性ガス

雰囲気下で900℃以上の温度でアニール処理する ことからなるシリコン薄膜の製造方法が提供される。

本発明は、従来の非品質~多結晶化法で得られた多結品シリコン薄膜を、特定の高温下でアニール処理することにより、結晶欠略が著しく減少された多結晶シリコン薄膜が得られるという事実の発見に基づくものである。

本発明では、まず、熱酸化したSi、石夾等の 絶縁悪板上に非晶質シリコン層が形成される。この非晶質シリコン層は原料ガスとしてSiH・、 SigHs等のシランやポリシラン類を用い、公知の気相成長法で形成することができる。通常、不行うことにり、非晶質シリコン層を効率良く形成することができる。但し、前述したごとく、600℃ 程度の多結晶シリコンの気相成長条件下でシリコン層を形成し、これにシリコンイオンをイオンは 入(例えば、ドーズ量2×10 ^{1.6} cm⁻¹⁶、エネルギ 40KeY)して非晶質化させた、非晶質シリコン層

を用いることもできる。

かかる非品質シリコン層は次いで不活性ガス雰囲気下で約500~700℃、好ましくは600~650℃の温度で結晶化処理に付される。処理時間は、通常48~96時間程度で充分であり、これにより非品質シリコン層は固相成長して多結品シリコン層に変換される。なお、この際の不活性ガスとしては、例えば窒素ガス、アルゴンガス等が適している。

このようにして得られた多結島シリコン層は、 次いでアニール処理に付される。アニール処理は、 上紀と同じく不活性ガス雰囲気下で行われ、処理 温度は900℃以上とされ、通常、1000~1150℃と するのが好ましい。

900で未満では、結晶欠陥が充分に減少された 多結晶シリコン薄膜を得ることが困難である。こ こで処理時間はランプアニール法を用いた場合に は、通常30~300秒包度とするのが進しており、 100~200秒とするのが狂ましい。

このようにして得られたシリコン薄膜は、結晶 粒界、結晶粒内の欠陥が着しく減少したものであ り、覆々の半導体素子の基材、母材として役立っ ものである。

(ホ)作用

不活性ガス雰囲気下、900℃以上のアニール処理を行うことにより、比較的大粒径の多結晶シリコン輝層中の結晶内部欠陥が著しく減少されることとなる。

(へ)実施例

以下、実施例により本発明をさらに群しく説明する。

実施例 1

(非晶質シリコン腫の形成)

まず、第1図(a)に示すように、石英基板1上にSiH。を原料ガスとするCVD法により窒素ガス流道下約500人の厚さの非品質シリコン層2、を形成した。この際のCVDの条件は以下の通りである。

堆装温度:500℃

地 被 凉 皮:~10人/ala

E 力:0.3Torr

特開平4-85922(3)

流通(SiE.): 100sccn

N . 流量: 300scen

(多結品化)

上記非品質シリコン層形成器版を、窒素ガス流通下、600℃で96時間加熱処理することにより、非品質シリコン層27を第1図(b)に示すように結晶粒低約0.5±mの多結晶シリコン層2に変換させた。なお、図中3は多結晶シリコン層中に存在する結晶欠陥を示すものである。

(高温アニール)

次いで、上記多結晶シリコン層形成基板を、要 業ガス変通下、ランプアニール装置を用いて1150 での温度で150秒間アニール処理することにより、 第1図に示されるように、結晶欠陥が改善された シリコン薄膜 4 を得た。

なお、このシリコン薄膜4の結晶欠陥については、ESR(電子スピン共鳴)によって評価を行ったが、それにより、高温アニールをしない従来の多結島シリコン薄膜に比して、約1/10であり、短時間の高温アニール処理にも拘わらず、欠陥の量

に欠陥の少なく多結晶シリコン薄膜を形成することができ、これを用いることにより、とくにリーク電流が小さくオン電流の大きいTFTを作製することができる。

4. 図面の簡単な説明 -

第1図(a)~(c)は、本発明のシリコン薄積の製造方法の製造工程を示す構成説明図である。

1……石英基板、2……多結晶シリコン階、

2 ' ……非昌質シリコン層、

3 ……欠陥、4 ……シリコン薄膜。

化层人 弁理士 野河 信太郎

が着しく減少していることが確認された。

なお、上記実施例では、ランプアニール装置に よって加熱を行ったが、電気炉を用いて1000でで 3 0 分間高温アニール処理を行っても関様の結果 が得られた。

実施例2

S (, H 。を原料ガスとして、下記条件で非晶質 シリコン層を形成する以外、実施例 1 と同様にして5 0 0 人のシリコン薄膜 4 を形成した。

堆 積 温 度:500℃

堆 獀 選 皮:~70A/mia

E 力:0.3Torr

滋通(Si.H.): 100sccm

N . 滋 量: 300sccs

このようにして得られたシリコン薄膜は、実施 例1と同様に、欠陥が着しく減少されたものであっ た。なお、本実施例では、結晶粒医が1 ga を越え る多結晶シリコン薄膜を得た(実施例1より大)。

(ト)発明の効果

本発明によれば、結晶粒径が大きく、かつ位内



